

日本国特許庁
JAPAN PATENT OFFICE

PCT/JP 03/12485

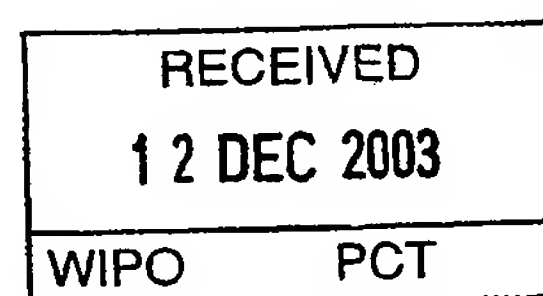
22.10.03

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 2002年 9月30日
Date of Application:

出願番号 特願2002-285864
Application Number:
[ST. 10/C]: [JP 2002-285864]



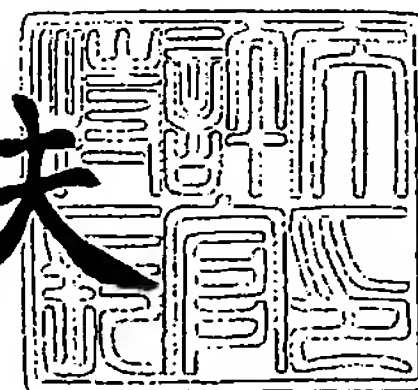
出願人 鐘淵化学工業株式会社
Applicant(s):

PRIORITY DOCUMENT
SUBMITTED OR TRANSMITTED IN
COMPLIANCE WITH
RULE 17.1(a) OR (b)

2003年11月27日

特許庁長官
Commissioner,
Japan Patent Office

今井康夫



出証番号 出証特2003-3097829

BEST AVAILABLE COPY

【書類名】 特許願

【整理番号】 TKS-4884

【あて先】 特許庁長官殿

【国際特許分類】 C12S 3/02

【発明者】

 【住所又は居所】 兵庫県神戸市垂水区塩屋町6-31-17 三青荘

 【氏名】 小川 典子

【発明者】

 【住所又は居所】 兵庫県明石市別所町12-32 メゾン別所201

 【氏名】 宮本 憲二

【発明者】

 【住所又は居所】 岡山県岡山市大安寺東町17-7

 【氏名】 小坂田 史雄

【発明者】

 【住所又は居所】 兵庫県西宮市大森町11-33

 【氏名】 松本 圭司

【特許出願人】

 【識別番号】 000000941

 【氏名又は名称】 鐘淵化学工業株式会社

【代理人】

 【識別番号】 100086586

 【弁理士】

 【氏名又は名称】 安富 康男

【選任した代理人】

 【識別番号】 100115141

 【弁理士】

 【氏名又は名称】 野田 慎二

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 033891

【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 要約書 1

【包括委任状番号】 0003934

【プルーフの要否】 要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 ポリ-3-ヒドロキシアルカン酸の凝集方法

【特許請求の範囲】

【請求項1】 液体に懸濁させたポリ-3-ヒドロキシアルカン酸を凝集させる方法であって、ポリ-3-ヒドロキシアルカン酸粒子を、親水性溶媒、又は、水と親水性溶媒との混合液体に懸濁し、該懸濁液の沸点以下の温度で攪拌することを特徴とする、ポリ-3-ヒドロキシアルカン酸の凝集方法。

【請求項2】 ポリ-3-ヒドロキシアルカン酸が、3-ヒドロキシプロピオネート、3-ヒドロキシブチレート、3-ヒドロキシバレレート、3-ヒドロキシヘキサノエート、3-ヒドロキシヘプタノエートおよび3-ヒドロキシオクタノエートからなる群より選択される少なくとも2種のモノマーから構成される共重合体である請求項1記載の凝集方法。

【請求項3】 ポリ-3-ヒドロキシアルカン酸が、D-3-ヒドロキシヘキサノエートと他のD-3-ヒドロキシアルカン酸との共重合体である請求項1記載の凝集方法。

【請求項4】 ポリ-3-ヒドロキシアルカン酸が、D-3-ヒドロキシヘキサノエートとD-3-ヒドロキシブチレートとの2成分共重合体、または、D-3-ヒドロキシヘキサノエートとD-3-ヒドロキシブチレートとD-3-ヒドロキシバレレートとの3成分共重合体である請求項3記載の凝集方法。

【請求項5】 ポリ-3-ヒドロキシアルカン酸が、微生物によって産生され、当該微生物菌体から分離精製されたものである請求項1～4のいずれかに記載の凝集方法。

【請求項6】 ポリ-3-ヒドロキシアルカン酸を産生する微生物がアエロモナス属である請求項5記載の凝集方法。

【請求項7】 ポリ-3-ヒドロキシアルカン酸を産生する微生物が、アエロモナス・キャビエ又はアエロモナス・ハイドロフィラである請求項6記載の凝集方法。

【請求項8】 ポリ-3-ヒドロキシアルカン酸を産生する微生物が、アエロモナス・キャビエ由来のポリ-3-ヒドロキシアルカン酸合成酵素群遺伝子を導入

された菌株である請求項 5 記載の凝集方法。

【請求項 9】 ポリ-3-ヒドロキシアルカン酸を含有する微生物が、アエロモナス・キャビエ由来のポリ-3-ヒドロキシアルカン酸合成酵素群遺伝子を導入されたラルストニア・ユートロファである請求項 5 記載の凝集方法。

【請求項 10】 ポリ-3-ヒドロキシアルカン酸粒子が、ポリ-3-ヒドロキシアルカン酸含有菌体の懸濁液を攪拌しつつ、物理的破碎と同時にアルカリを添加することによりポリ-3-ヒドロキシアルカン酸以外の菌体構成物質を可溶化してポリ-3-ヒドロキシアルカン酸を分離したものである請求項 1～9 のいずれかに記載の凝集方法。

【請求項 11】 親水性溶媒が、アルコール類、ケトン類、ニトリル類、アミド類及びエーテル類からなる群より選択されたものである請求項 1～10 のいずれかに記載の凝集方法。

【請求項 12】 アルコール類が、メタノール又はエタノールであり、ケトン類がアセトンであり、ニトリル類がアセトニトリルであり、アミド類がジメチルホルムアミドであり、エーテル類がテトラヒドロフランである請求項 11 記載の凝集方法。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明の属する技術分野】

本発明はポリ-3-ヒドロキシアルカン酸粒子を凝集させる方法に関する。

【0002】

【従来の技術】

ポリ-3-ヒドロキシアルカン酸（以後 PHA と称す）は多くの微生物種の細胞にエネルギー蓄積物質として生成、蓄積される熱可塑性ポリエステルであり、生分解性を有している。現在プラスチック廃棄物は、焼却、埋立などにより処理されているが、これらの処理方法には地球の温暖化や埋立地の地盤弛緩等の問題点がある。そのためプラスチックリサイクルへの社会意識の高まりとともに、リサイクルシステム化が進みつつある。しかし、リサイクル可能な用途には限りがあり、実際には、プラスチック廃棄処理方法としては、焼却、埋立、リサイクルだ

けでは対応しきれず、自然界に放置されたままになるものも多いのが現状である。そこで、廃棄後は自然界の物質循環に取り込まれ、分解生成物が有害とならないPHAの様な生分解性プラスチックが注目されており、その実用化が切望されている。特に、微生物が菌体内で生成蓄積するPHAは、自然界の炭素循環プロセスに取り込まれることから生態系への悪影響がほとんどないと予想されている。また、医療分野においても、回収不要のインプラント材料や薬物担体としての利用が可能と考えられる。

【0003】

微生物が生成するPHAは、通常直径 $1\mu\text{m}$ 以下の顆粒体で菌体内に蓄積されるため、このPHAをプラスチックとして利用するためには、菌体内からPHAを分離して取り出すという工程が必要である。PHAを微生物菌体から分離精製する既知の方法として、大別すると、PHAが可溶である有機溶媒を用いて菌体からPHAを抽出する方法と、PHA以外の菌体構成成分を破碎もしくは可溶化させて除くことによりPHAを得る方法に分けられる。

【0004】

有機溶媒による抽出を利用したPHAの分離精製方法では、PHAが可溶である溶媒として、例えば1, 2-ジクロロエタンやクロロホルムといったハロゲン化炭化水素を用いて抽出する方法（特許文献1、特許文献2参照）、ジオキサン（特許文献3参照）またはプロパンジオール（特許文献4参照）またはテトラヒドロフラン（特許文献5参照）のような親水性溶媒を用いた抽出方法も提案されている。しかしこれらの方法でPHAを抽出した溶媒層は極めて粘稠性が高く、溶解しなかった菌体残渣とPHAを含む溶媒層との分離が非常に困難である。また溶媒の使用量が膨大なため、コストがかさむといった欠点がある。

【0005】

一方PHA以外の菌体構成成分を、機械的处理、化学的处理、酵素的処理で可溶化させて除くことによりPHAを得る方法として、例えば非特許文献1には、菌体懸濁液を次亜塩素酸ナトリウムで処理してPHA以外の菌体構成成分を可溶化しPHAを得る方法が記載されている。

【0006】

特許文献6には、PHAを含有する微生物菌体懸濁液を100℃以上で熱処理することで菌体構造を破壊し、次いでタンパク質分解酵素処理と、リン脂質分解酵素処理あるいは過酸化水素処理とを組み合わせるPHA以外の菌体構成成分を可溶化してPHAを得る方法が記載されている。

【0007】

PHA含有菌体を界面活性剤で処理した後に、菌体から放出された核酸を過酸化水素で処理して分解し、PHAを分離する方法も提案されている（特許文献7参照）。

【0008】

物理的処理方法としてPHA含有微生物菌体を高圧ホモジナイザーで破碎してPHAを分離する方法が提案されている（特許文献8、特許文献9参照）。

【0009】

また、PHA含有微生物懸濁液にアルカリを添加して加熱し、細胞を破碎してPHAを分離する方法も提案されている（特許文献10参照）。さらにアルカリ添加後に物理的破碎を行う方法がいくつか提案されている（非特許文献2、特許文献11参照）。

【0010】

またPHA含有微生物懸濁液をpH2未満の酸性に調整し、50℃以上でPHA以外の菌体構成成分を可溶化してPHAを得る方法も提案されている（特許文献12参照）。

【0011】

このようにして製造されるPHAは、微生物菌体内で作られた直径1μm以下の微細な粒子そのままの形で得られる。これらのような微細な粒子を液体媒質から分離することは、より粒子が大きい場合に比べてしばしば困難である。

【0012】

さらに、微粒子は爆発に必要なエネルギーが低いために粉塵爆発を起こす危険性、吸引した場合の肺での蓄積などが考えられ、取扱に注意が必要である。

【0013】

このためPHAを凝集させる技術が検討されており、加熱、アルカリ金属塩によ

る凝集、浮上・凝集させる方法などが開発されている。

【0014】

加熱させて凝集させる方法としては、ポリ-3-ヒドロキシブチレート（以下PHB）含有懸濁液をPHBの融点付近まで加熱して凝集させる方法がある（非特許文献3参照）。また、特許文献13では、水に懸濁したPHBとD-3-ヒドロキシバレレート（3HV）の共重合体（以下PHBV）に、適切な温度と圧力の蒸気を直接注入し、120～160℃で加熱攪拌することによりPHBVの粒度を高める方法を提案している。これらの方法は加熱・加圧された蒸気を注入して、非常に高い温度まで加熱する必要がある。このため、高温の加熱・保温が可能であり、さらに耐圧性を持った特別な装置を設置する必要がある。またかなり的高温で処理するために、分子量の低下が起こる可能性がある。

【0015】

また特許文献14では、PHB含有菌体からPHBを塩化メチレンやクロロホルム、トリクロロエチレンのように水と混和しないかつ沸点が100℃未満であるような有機溶媒で、含水下、加熱攪拌を行いながら抽出し、抽出されたPHBを含む該有機相を熱水中に注入することで、PHBをフロック状態で析出させて回収する方法が提案されている。この方法はPHBの晶析方法の一つであって、実質的にはPHBを凝集させているわけではない。また、この方法は操作が非常に複雑であり、工業化は困難である。さらには乾燥菌体重量当たり、10～30倍の有機溶剤が必要であり、加えて近年、環境保護の観点から有機ハロゲン化合物の使用は制限される方向にあるので、これらの使用は望ましくない。

【0016】

アルカリ金属塩を添加してPHAを凝集させる方法として、2価の陽イオンで凝集させる方法（非特許文献4）が知られており、特に塩化カルシウム、硫酸マグネシウム、塩化マグネシウム、酢酸マグネシウムをPHB懸濁液に添加して凝集させ、PHBを分離する方法が報告されている（特許文献15）。しかし、この方法ではポリマーに金属塩が混入することになり、製品によっては望ましくない。

【0017】

超微細気泡をPHB懸濁液に吹き込むことでPHBを凝集させて、フロックを浮上させる方法も報告されている（非特許文献5参照）。しかし、これによってできる凝集体は2～45 μm と十分な大きさとはいえない。

【0018】

【特許文献1】

特開昭55-118394号公報

【特許文献2】

特開昭57-65193号公報

【特許文献3】

特開昭63-198991号公報

【特許文献4】

特開平02-69187号公報

【特許文献5】

特開平07-79788号公報

【特許文献6】

特公平04-61638号公報

【特許文献7】

特表平08-502415号公報

【特許文献8】

特開平07-177894号公報

【特許文献9】

特開平07-31488号公報

【特許文献10】

特開平07-31487号公報

【特許文献11】

特開平07-31489号公報

【特許文献12】

特開平11-266891号公報

【特許文献13】

特表平07-509131号公報

【特許文献14】

特開平04-264125号公報

【特許文献15】

特表平05-507410号公報

【非特許文献1】

J. Gen. Microbiology, 1958年, 第19巻, p. 198-209

【非特許文献2】

Bioseparation, 1991年, 第2巻, p. 95-105

【非特許文献3】

Bailey, Neil A.; George, Neil; Niranjana, K.; Varley, Julie. Biochemical Engineering group, University Reading, [IChemE Res. Event, Eur. Conf. Young Res. Chem. Eng.], (英国), 第2版, Institution of Chemical Engineers, 1996年, 第1巻, p. 196-198

【非特許文献4】

J. Biotechnol., 1998年, 第65(2, 3)巻, p. 173-182

【非特許文献5】

Spec. Publ. - R. Soc. Chem., 1994年, 158巻 (Separations for Biotechnology 3), p. 113-119

【0019】

【発明が解決しようとする課題】

本発明の目的は、従来技術における上記の課題を解決し、PHAの分子量低下を抑制しながら、純度が高く、取扱が容易なPHA凝集体を得る方法を提供することにある。

【0020】

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、PHA凝集体を工業的に有利に得る方法を鋭意検討した。その結果、微細なPHA粒子を、親水性溶媒、又は、水と親水性溶媒との混合液体に懸濁させ、該懸濁液の沸点以下の温度で攪拌することでPHA粒子が凝集し、純度が高く、濾過性、取扱に優れたPHA凝集体が得られることを見だし、本発明に達した。

【0021】

本発明は、PHA粒子を、親水性溶媒、又は、水と親水性溶媒との混合液体に懸濁させ、攪拌することによって凝集させることからなる。親水性溶媒、又は、水と親水性溶媒との混合液体に懸濁させたPHAを凝集させる温度は該懸濁液の沸点以下であるが、より効率的に、十分に凝集したPHAを得るために、好ましくは該懸濁液の沸点で保温、攪拌する。本発明の凝集方法によると、PHAに含まれる不純物（脂質など）を溶解させて除去することができるので、PHAの純度を高めることが可能となる。さらに本発明の方法では、実施するのに特別な装置が必要となる高温や高圧の条件はかならずしも必要ではない。

【0022】

【発明の実施の形態】

本発明におけるPHAとは、ヒドロキシアルカン酸の重合体の総称である。ヒドロキシアルカン酸成分としては特に限定されないが、具体的には、D-3-ヒドロキシブチレート（以下3HB）のホモポリマーや、3HBと他の3-ヒドロキシアルカン酸との共重合体、またはD-3-ヒドロキシヘキサノエート（以下3HH）と他のD-3-ヒドロキシアルカン酸との共重合体などが挙げられる。さらに、3-ヒドロキシプロピオネート、3-ヒドロキシブチレート、3-ヒドロキシバレレート、3-ヒドロキシヘキサノエート、3-ヒドロキシヘプタノエートおよび3-ヒドロキシオクタノエートからなる群より選択される少なくとも2種のモノマーから構成される共重合体なども挙げられる。なかでもモノマー成分として3HHを含む重合体、例えば、3HBと3HHとの2成分共重合体（PHBH）（Macromolecules, 28, 4822-4828 (1995)

)) または、3HBとD-3-ヒドロキシバレレート (以下3HV) と3HHとの3成分共重合体 (PHBVH) (特許第277757号, 特開平08-289797号) が、得られるポリエステル物の物性の面からより好ましい。ここで3HBと3HHの2成分共重合体PHBHを構成する各モノマーユニットの組成比については特に限定されるものではないが、3HHユニットを1~99モル%といった組成比のものが好適である。また、3HBと3HVと3HHとの3成分共重合体PHBVHを構成する各モノマーユニットの組成比については特に限定されるものではないが、例えば、3HBユニットの含量は1~95モル%、3HVユニットの含量は1~96モル%、3HHユニットの含量は1~30モル%といった範囲のものが好適である。

【0023】

本発明で使用する親水性溶媒としては特に限定されるものではないが、例えばメタノール、エタノール、1-プロパノール、2-プロパノール、ブタノールなどのアルコール類、アセトンやメチルエチルケトンなどのケトン類、テトラヒドロフラン、ジオキサンなどのエーテル類、アセトニトリルやプロピオニトリルなどのニトリル類、ジメチルホルムアミドやアセトアミドなどのアミド類、ジメチルスルホキシド、ピリジン、ピペリジンなどが挙げられる。好ましくは、メタノール、エタノール、1-プロパノール、2-プロパノール、ブタノール、アセトン、メチルエチルケトン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、アセトニトリル、プロピオニトリルなどが除去性の面などから好適である。さらに好ましくは、メタノール、エタノール、1-プロパノール、2-プロパノール、ブタノール、アセトンなどが入手が容易であることから好ましい。さらに好ましくは、メタノール、エタノール、アセトンである。

【0024】

懸濁液中のPHAの濃度としては特に限定されないが、好ましくは1g/L以上、より好ましくは10g/L以上、さらに好ましくは30g/L以上である。また、好ましくは500g/L以下、より好ましくは300g/L以下、さらに好ましくは200g/L以下である。PHA濃度が極端に高い場合、懸濁液の粘度が増し、実質的に非流動性となる傾向がある。

【0025】

懸濁液は、その媒質として、親水性溶媒のみからなるものであってもよいし、水と親水性溶媒との混合液体からなるものであってもよい。混合液体中の親水性溶媒の濃度としては、使用する親水性溶媒の水への溶解度以下であれば特に限定されないが、より十分な凝集効果を得るために、好ましくは10% v/v以上、より好ましくは20% v/v以上である。

【0026】

本発明の凝集方法においては、PHA粒子を、親水性溶媒、又は、水と親水性溶媒との混合液体に懸濁させてなる懸濁液を、該懸濁液の沸点以下の温度で攪拌することによって、PHA粒子を凝集させる。攪拌する手段としては、攪拌槽など、乱流を生じさせるものが挙げられるが、特に限定されるものではない。

【0027】

攪拌時の温度は、室温以上が好ましく、40℃以上がより好ましく、更には60℃以上が好ましいが、凝集の効率性の観点から、懸濁液の沸点に近い温度ほど好ましく、懸濁液の沸点が最も好ましい。本願明細書において、懸濁液の沸点とは、懸濁液が沸騰を開始する温度のことをいう。本発明の方法では、一般的に100℃以下でPHA粒子を凝集させることができる。さらに本発明の凝集方法は、加圧下で行ってもよいが、加圧する必要はなく、常圧下で行うことができる。

【0028】

凝集に要する時間は温度や濃度などの条件によって異なるが、一般に数分～数時間程度で十分に凝集を起こさせることができる。

【0029】

本発明の凝集方法によって、PHAの粒径を高めることが可能となる。例えば、重量平均直径が50 μm以上、好ましくは100 μm以上、より好ましくは200 μm以上の凝集体を得ることができる。上限は特に限定されないが、重量平均直径が1000 μm以下、好ましくは500 μm以下の凝集体を得ることができる。粒径の増大に伴い濾過による回収が容易になり、工業生産において設備費が軽減できることになる。

【0030】

本発明の凝集方法は、微生物によって産生されたPHAを当該微生物菌体から分離精製してなるPHAに対して、好適に適用することができる。この場合、少なくともPHA粒子がお互いに懸濁液中で接触しうるのに十分な程度に、粒子を取り巻く菌体構成物質が分解されている必要がある。

【0031】

最初に回収されたPHA粒子が可溶性の菌体構成物質及び分解生成物その他PHA以外の物質で汚染されている場合は、特にそれらを第2液体媒質に再懸濁させ、攪拌による洗浄、化学処理などの後続加工（たとえば漂白剤、たとえば過酸化水素による処理）を行い、粒子をこの新たな液体媒質から回収することも可能である。本発明の凝集方法は、このプロセスのいかなる時点で行うこともできる。

【0032】

上記微生物は、細胞内にPHAを蓄積している微生物であれば特に限定されない。例えばアルカリゲネス属 (*Alcaligenes*)、ラルストニア属 (*Ralstonia*)、シュウドモナス属 (*Pseudomonas*)、バチルス属 (*Bacillus*)、アゾトバクター属 (*Azotobacter*)、ノカルディア属 (*Nocardia*)、アエロモナス属 (*Aeromonas*) の菌が挙げられる。特に、アルカリゲネス・リポリティカ (*A. lipolytica*)、アルカリゲネス・ラトゥス (*A. latus*)、アエロモナス・キャビエ (*A. caviae*)、ラルストニア・ユートロファ (*R. eutropha*) 等の菌株、更には、アエロモナス・キャビエ由来のPHA合成酵素群の遺伝子を導入したラルストニア・ユートロファ (*R. eutropha*) (旧名 *Alcaligenes eutrophus* AC32 (FERM P-15786)) (J. Bacteriol., 179, 4821-4830頁 (1997)) 等がより好ましい。これら微生物を適切な条件で培養して菌体内にPHAを蓄積させた微生物菌体が用いられる。その培養方法については特に限定されないが、例えば特開平05-93049号等に挙げられる方法が用いられる。

【0033】

本発明の凝集方法において用いられるPHA粒子は、従来の技術の項で記載したような公知の方法によってPHA含有菌体から得られる任意のPHA粒子を用い

ることができる。また、PHA含有菌体からPHA粒子を分離する好ましい方法として、PHA含有菌体の懸濁液を攪拌しつつ、物理的破碎と同時にアルカリを添加することによりPHA以外の菌体構成物質を可溶化してPHAを分離する方法が挙げられる。これによって、PHA含有菌体からPHA粒子の凝集体を、非常に簡便な方法で、かつ効率よく得ることが可能となる。

【0034】

菌体の懸濁液とは、培養終了後の培養懸濁液そのまま、又は、培養液から遠心分離等で分離した菌体を水に懸濁させた水性の懸濁液である。ここでの菌体の懸濁濃度は、乾燥菌体換算で500 g/L以下が好ましく、より好ましくは300 g/L以下である。

【0035】

物理破碎処理としては、アルカリ処理により菌体内より溶出し、主に粘度の上昇の原因となる核酸を効率よく破碎し、かつ、菌体細胞壁や細胞膜や不溶性蛋白質などのポリマー以外の不溶性物質を十分に分散できるものであればこれらに限定されるものではない。具体的には、超音波による破碎、乳化分散機、高圧ホモジナイザーやミル等による破碎が挙げられる。

【0036】

アルカリとしては特に限定されないが、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム、水酸化カルシウムなどのアルカリ金属又はアルカリ土類金属の水酸化物；炭酸ナトリウム、炭酸カリウムなどのアルカリ金属の炭酸塩；酢酸ナトリウム、酢酸カリウムなどの有機酸のアルカリ金属塩；ほう砂等のアルカリ金属のホウ酸塩；リン酸3ナトリウム、リン酸水素2ナトリウム、リン酸3カリウム、リン酸水素2カリウムなどのアルカリ金属のリン酸塩；あるいはアンモニア水などが挙げられる。この中でも、工業生産に適し、また価格の点で、水酸化ナトリウム、炭酸ナトリウム、水酸化カリウムなどが好ましい。

【0037】

アルカリを添加する際には、当該アルカリの添加によって懸濁液のpHをコントロールすることが好ましい。特に、pH8～13.5、更にはpH10～13、より好ましくはpH11～13の範囲でコントロールするのが好ましい。pHを

コントロールするために、アルカリは、懸濁液の pH を測定しつつ、連続的又は断続的に添加するのが好ましい。

【0038】

物理的破碎とアルカリ処理を行う際の温度としては特に限定されないが、室温から 50℃ の範囲が好ましく、30℃ から 40℃ の範囲がより好ましい。

【0039】

【実施例】

本実施例では PHA として PHBH を用いた。本発明での実施は PHBH になんら限られるものではない。

PHBH の懸濁液は、アエロモナス・キャビエ由来の PHA 合成酵素群遺伝子を導入した *R. eutropha* (寄託番号 FERM P-15786) を *J. Bacteriol.*, 179, 4821-4830 頁 (1997) に記載の方法で培養し、PHBH を約 67 wt % 含有した菌体を得た。遠心 (5000 rpm、10 min) により培養液から分離したペースト状の菌体に水を加えて 75 g 乾燥菌体/L の水性懸濁液とし、アルカリとして水酸化ナトリウム水溶液を添加して pH 11.7 に保ちながら攪拌と物理的破碎とを行うことで PHBH 以外の菌体構成物質を可溶化し、遠心分離 (3000 rpm、10 min) を行って沈殿物を得た。沈殿物はさらに水洗を行い、平均分子量約 140 万、3HH モル分率 7%、純度 97% の PHBH を分離した。得られた PHBH を 20% w/v の水性懸濁液とし、以後の実験に使用した。

【0040】

各実施例及び比較例で使用した PHBH の純度は以下のようにして決定した (但し、実施例 3 と実施例 4 は後述する HPLC 法で純度を決定した)。PHBH の粉体 10 mg を、クロロホルム 1 ml に溶解したのち、メタノール 0.85 ml と濃硫酸 0.25 ml を加えて 100℃ で 140 分間処理した。これを冷却後、硫酸アンモニア飽和水溶液 0.5 ml を加えて激しく攪拌した後静置した。下層部をキャピラリーガスクロマトグラフィーにて分析して、分離物中の PHBH の純度および PHBH 中の 3HB、3HH のモル分率を求めた。

菌体から分離して得られた PHBH の分子量は、菌体より分離して得られた沈殿

物 10mg を、クロロホルム 1ml に溶解したのち、不溶物を濾過により除いた。この溶液を Shodex K805L (300×8mm、2本連結) を装着した SHIMADZU 社製 GPC システムを用いクロロホルムを移動相として分析した。

PHA 粒子の粒径は日機装社製マイクロトラック粒度計を用いて測定を行った。

【0041】

(実施例 1)

PHBH の 20%w/v 水性懸濁液 40ml とエタノール 160ml を混合し、バス温 90℃ の攪拌槽内で、10 分間、加熱・攪拌した。懸濁液から適時サンプルを採取し、これを攪拌しながら室温まで冷却した。ポリマーを遠心分離 (2400rpm、15min) にて回収し、水洗後粒径を測定した結果を表 1 に示す。

【0042】

【表 1】

	粒径 (μm)	分子量 $\times 10^4$	純度 (%)
無処理	8.6	144	97
処理	199	130	97

【0043】

この結果から、水と親水性溶媒の混合液体からなる懸濁液を加熱・攪拌すると、PHA の分子量はほとんど低下することなく、PHA 粒子が凝集し、粒径が増大することが分かった。

【0044】

(実施例 2)

実施例 1 で用いたものと同じ PHBH 懸濁液 25ml に各種親水性溶媒を加えてバス温 80℃ で 15 分間加熱攪拌を行った。そののち、攪拌しながら室温まで冷却し、遠心分離 (2400rpm、15min) により PHA を回収した。これを水で洗浄後、水に再懸濁し粒径を測定した。

【0045】

【表2】

有機溶媒 (ml)	粒径 (μm)	分子量 $\times 10^4$
メタノール (75)	201	141
アセトン (25)	29	137
アセトン (75)	>1000	131
アセトニトリル (25)	>1000	132
テトラヒドロフラン (25)	>1000	127

【0046】

この結果から、水と親水性溶媒の混合液体からなる懸濁液を加熱・攪拌すると、PHAの分子量はほとんど低下することなく、PHA粒子が凝集し、粒径が増大することが分かった。特に、アセトニトリルやテトラヒドロフランなどPHA溶解能の高い溶媒を用いると、粒径はより大きくなることが判明した。

【0047】

(比較例1)

実施例1で用いたものと同じPHBH水性懸濁液50mlを、バス温90℃で1時間攪拌保温した。攪拌しながら室温まで冷却し、遠心分離(2400rpm、15min)によりPHAを回収した。これを水で洗浄後、水に再懸濁し粒径を測定したが、そのPHA粒子径は10.8 μm と凝集は起こらなかった。

【0048】

(実施例3)

実施例1で用いたPHBHスラリーを、PHBH10gを含む懸濁液100mL中のエタノール量がそれぞれ80mL、70mLとなるようにPHBH水性懸濁液を調整し(それぞれの懸濁液のpHは、7.62と7.36)、バス温90℃の攪拌槽内で、加熱攪拌を行った。懸濁液から適時サンプルを採取し、これを攪拌しながら室温まで冷却した。これを遠心分離(2400rpm、15min)にて回収し、再度水に懸濁させて粒径を測定した結果を表3に示す。

【0049】

【表 3】

エタノール量 (mL)	加熱時間 (min)	粒径 (μm)	分子量 $\times 10^4$	純度 (%)
80	0	8.6	144	97
	10	123	144	98.6
	15	211	135	>99
70	0	8.6	144	97
	10	140	142	98.9
	15	118	140	>99

【0050】

この結果から、水と親水性溶媒の混合液体からなる懸濁液を加熱・攪拌すると、PHAの分子量は低下することなく、PHA粒子が凝集し、粒径が増大することが分かった。またPHAの純度が向上することも分かった。

【0051】

(実施例 4)

実施例 1 と同様な方法で菌体から分離された PHBH (分子量 156 万、純度 99%) を加熱・減圧乾燥した。得られた乾燥 PHBH 8 g をエタノールに十分に懸濁させ、80 mL の PHBH エタノール懸濁液 (pH 7.05) を得た。これを実施例 1 と同様な方法で加熱・攪拌し、冷却後、水に懸濁させて粒径を測定した結果を表 4 に示す。

【0052】

【表 4】

加熱時間 (min)	粒径 (μm)	分子量 $\times 10^4$	純度
0	24	156	98.8
10	92	156	99.1
15	125	154	>99

【0053】

この結果から、親水性溶媒からなる懸濁液を加熱・攪拌すると、PHAの分子量

は低下することなく、P H A 粒子が凝集し、粒径が増大することが分かった。また P H A の純度が向上することも分かった。

【0 0 5 4】

なお実施例 3 及び実施例 4 において、処理後の P H B H の純度は以下のようにして測定した。

処理後の P H B H 懸濁液を遠心分離して上清を除去し、回収した P H B H に対し、上記 P H B H 懸濁液と同容量に達するまでエタノールを加えることで 2 回洗浄した。洗浄後、加熱（5 0℃）減圧乾燥して得られた P H B H の純度を、高速液体クロマトグラフィーを用いて測定した。

【0 0 5 5】

高速液体クロマトグラフィーの条件：

カラム：資生堂 カプセルパック U G 8 0 4. 6 mm×2 5 0 mm

移動相：2 0 mm o l リン酸バッファー（p H 3. 0）：メタノール＝8 0：2 0（リン酸 1 カリウム＋リン酸で調整）

流速：1. 0 m L / m i n

カラム温度：4 0℃

なお、ポリマー約 2 5 m g、メタノール 4 m L、メタンスルホン酸 3 0 0 μ L を混合し 1 0 0℃で 3 時間加熱した後、室温まで冷却し、1 0 m L にメタノールでメスアップしたもの 1 0 μ L を、高速液体クロマトグラフィーに注入した。

【0 0 5 6】

【発明の効果】

本発明による P H A の凝集方法は、極めて簡便な方法によって、P H A の分子量低下を抑制しながら、純度の高い P H A の凝集体を得ることが可能である。この方法により P H A は、濾過性や取扱に優れた粒径の粒子となる。

【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 ポリ－３－ヒドロキシアルカン酸粒子を凝集させ、その粒度を高める方法を提供すること。

【解決手段】 ポリ－３－ヒドロキシアルカン酸粒子を、親水性溶媒、又は、水と親水性溶媒との混合液体に懸濁し、該懸濁液の沸点以下の温度で攪拌することからなる、ポリ－３－ヒドロキシアルカン酸の凝集方法。

【選択図】 なし

認定・付加情報

特許出願の番号	特願 2 0 0 2 - 2 8 5 8 6 4
受付番号	5 0 2 0 1 4 6 6 0 1 1
書類名	特許願
担当官	第五担当上席 0 0 9 4
作成日	平成 1 4 年 1 0 月 1 日

< 認定情報・付加情報 >

【提出日】 平成14年 9月30日

次頁無

出証特 2 0 0 3 - 3 0 9 7 8 2 9

特願 2002-285864

出願人履歴情報

識別番号

[000000941]

1. 変更年月日
[変更理由]

1990年 8月27日

住 所
氏 名

新規登録

大阪府大阪市北区中之島3丁目2番4号
鐘淵化学工業株式会社

**This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning
Operations and is not part of the Official Record.**

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☒ **BLACK BORDERS**

☐ **IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES**

☐ **FADED TEXT OR DRAWING**

☐ **BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING**

☐ **SKEWED/SLANTED IMAGES**

☐ **COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS**

☐ **GRAY SCALE DOCUMENTS**

☐ **LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT**

☐ **REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY**

☐ **OTHER:** _____

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.